

UMOWA NR...../ZZP -...../20

W dniu.....w Warszawie pomiędzy:

Ministrem Zdrowia, reprezentowanym przez mgr inż. Zdzisława Chmielewskiego – Dyrektora Zakładu Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia z siedzibą w 02-326 Warszawa, Al. Jerozolimskie 155,

zwanym w dalszej części umowy „**Kupującym**”

a

..... **S.A./Sp. z o.o.**, z siedzibą

w..... zarejestrowaną przez Sąd Rejonowy dla..... w.....,

Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS.....,

NIP 000-00-00-000, REGON....., reprezentowanym przez:

1/..... –.....

2/..... -.....

zwanym w dalszej części umowy „**Sprzedającym**”

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego Nr ZZP –/20 z dnia..... r. na podstawie ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843, z późn.zm.), zwana dalej „ustawą P.z.p.”

zostaje zawarta Umowa o następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż i dostawa przez **Sprzedającego** na rzecz **Kupującego**: **SZCZEPIONKI P**/....., o nazwie własnej (firmowej)..... zwanej dalej „szczepionką” w ilości dawek/fiolek/ampulek. Podmiot odpowiedzialny.....
Szczepionka dostarczana będzie w opakowaniach:.....

Strony ustalają, co następuje:

- 1.1. **Sprzedający** zobowiązuje się dostarczyć oryginalną ulotkę w języku polskim spełniającą wymagania określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. *w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki*.
- 1.2. Skład preparatu i opakowania będzie zgodny z ważnym, aktualnym pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, lub ważnym, aktualnym pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanym przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
- 1.3. **Sprzedający** pokrywa w całości koszty badania dopuszczającego do obrotu każdą dostarczoną partię szczepionki zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. *Prawo farmaceutyczne* i każdorazowo zapewnia odpowiednią ilość szczepionki przeznaczonej do badania.

§ 2.

WARTOŚĆ PRZEDMIOTU UMOWY

1. Strony ustalają, że łączna wartość umowy, odpowiadająca łącznym kosztom dostawy na warunkach z ust. 2 dla szczepionki wyniesie: brutto..... PLN
(słownie złotych:.....).
- Jako podstawę obliczenia wartości określonej powyżej przyjęto cenę jednostkową brutto szczepionki 1 dawka/ fiołka/ampułka – PLN.
2. Łączna wartość umowy, o której mowa w ust. 1 obejmuje wszelkie koszty i obciążenia jakie mogą wystąpić przy realizacji umowy.

§ 3.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność będzie realizowana w PLN, za należycie zrealizowaną dostawę po doręczeniu **Kupującemu** przez **Sprzedającego** faktury VAT i oryginału Protokołu Zdawczo- Odbiorczego (wzór Protokołu stanowi Załącznik nr 1 do Umowy) potwierdzającego wykonanie dostawy szczepionki – w terminie do 30 dni od daty doręczenia, na rachunek bankowy wskazany na fakturze.
2. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku **Kupującego** dyspozycji zapłaty.

3. Koszty obsługi bankowej powstałe w banku **Kupującego** pokrywa **Kupujący**, koszty obsługi powstałe poza bankiem **Kupującego** pokrywa **Sprzedający**.

§ 4.

DOSTAWA

1. **Sprzedający** zobowiązany jest do wykonania umowy poprzez dostawę szczepionki do Centralnego Dystrybutora, tj.: **Centralnej Bazy Rezerw Sanitarno- Przeciwepidemicznych w Porębach k. Zduńskiej Woli**, 98-220 Zduńska Wola, (tel. 43 823 57 70, faks 43 823 57 62), przy czym terminy realizacji dostaw Strony określają następująco:

.....

- 1.1. **Sprzedający** może rozpocząć realizację dostaw nie wcześniej niż 30 dni licząc od daty dostawy określonej w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy.
- 1.2. Wcześniejsza realizacja dostaw jest możliwa jedynie po uzyskaniu zgody **Kupującego**.
2. **Sprzedający** zobowiązuje się przekazać szczepionkę do Centralnego Dystrybutora na podstawie Protokołu Zdawczo-Odbiorczego, którego oryginał załącza do faktury.
3. Za termin realizacji dostawy, rozumie się datę podpisania Protokołu Zdawczo- Odbiorczego o dostawie szczepionki przez Centralnego Dystrybutora i **Sprzedającego**.
4. **Sprzedający** zobowiązany jest uzgadniać z Centralnym Dystrybutorem szczegółowe terminy dostaw szczepionki z uwzględnieniem ust. 1.
5. **Sprzedający** zobowiązany jest do dostawy szczepionki do Centralnego Dystrybutora, w sposób zgodny z warunkami transportu i przechowywania określonymi w ważnym, aktualnym pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, lub ważnym, aktualnym pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanym przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
6. **Sprzedający** zobowiązany jest dostarczyć do Centralnego Dystrybutora wraz z każdą partią szczepionki:
 - 6.1. kopię faktury, odrębnie dla każdej dostawy,
 - 6.2. kopię ważnego, aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, lub kopię ważnego, aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską;
 - 6.3. orzeczenie o pozytywnym wyniku badań dopuszczających do obrotu każdą dostarczoną partię szczepionki, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. *Prawo farmaceutyczne*,
 - 6.3.1. koszty uzyskania orzeczenia pokrywa **Sprzedający**;
 - 6.4. oryginalną ulotkę w języku polskim zgodnie z zapisami § 1 ust.1.1 niniejszej Umowy.

7. **Sprzedający** zobowiązany jest do wymiany na własny koszt szczepionki, której okres ważności wynosi **3 miesiące** lub mniej, na szczepionkę o terminie ważności nie krótszym niż minimum **miesiące**, licząc od daty dostawy
- 7.1. **Sprzedający** zobowiązany jest do wymiany na własny koszt nie więcej niż % **ilości** szczepionki do dostawy w ramach niniejszej Umowy.
- 7.2. **Sprzedający** zobowiązany jest do odebrania szczepionki podlegającej wymianie w terminie nie dłuższym niż 30 dni od dnia, w którym został powiadomiony przez Centralnego Dystrybutora o gotowości wymiany szczepionki.
- 7.3. Dostawa szczepionki o dłuższym terminie ważności przez **Sprzedającego** do Centralnego Dystrybutora nastąpi w terminie do 60 dni od daty odbioru od Centralnego Dystrybutora szczepionki podlegającej wymianie.
- 7.4. Ilość szczepionki przekazanej **Sprzedającemu** do wymiany i ilość szczepionki po wymianie otrzymanej od **Sprzedającego** musi być taka sama.
- 7.5. **Kupujący** wystawi **Sprzedającemu** fakturę korygującą obejmującą ilość szczepionki podlegającej wymianie.
- 7.6. Po dokonaniu wymiany **Sprzedający** wystawi **Kupującemu** fakturę obejmującą szczepionkę będącą przedmiotem wymiany.
- 7.7. Obowiązku wymiany na własny koszt szczepionki, której okres ważności wynosi 3 miesiące lub mniej, nie stosuje się w przypadku powstania okoliczności niezależnych od **Sprzedającego**, a skutkujących niedostępnością przedmiotu zamówienia

Powyższy zapis (§ 4 ust. 7 niniejszej Umowy) zostanie wprowadzony do umowy jedynie w przypadku wyrażenia zgody przez **Sprzedającego** na wymianę szczepionki.

§ 5.

GWARANCJA

1. **Sprzedający** udziela **Kupującemu** gwarancji i zapewnia, że szczepionka jest dobrej jakości, a w razie wystąpienia wady w okresie gwarancji zostanie ona na koszt **Sprzedającego** wymieniona na wolną od wad w terminie do 30 dni od daty zawiadomienia **Sprzedającego** przez Centralnego Dystrybutora o wadach.
2. **Kupujący** zastrzega, że na każdym opakowaniu jednostkowym szczepionki musi być podana przez **Sprzedającego** data końca okresu ważności szczepionki.
 - 2.1. Okres ważności szczepionki oznaczony datą końcową, o której mowa w ust. 2 nie może być krótszy niż:licząc od daty dostawy do Centralnego Dystrybutora;

- 2.2. Okres gwarancji, o której mowa w ust. 1, jest równy okresowi ważności szczepionki, zgodnie z ust. 2 pkt. 2.1.
3. **Sprzedający** jest odpowiedzialny względem **Kupującego** z tytułu rękojmi za wady fizyczne szczepionki zmniejszające jej wartość lub użyteczność albo wynikające z nienależyte wykonanej dostawy.
 4. **Sprzedający** oświadcza, że szczepionka jest wolna od wad prawnych.
 5. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich związanych ze szczepionką odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu ponosić będzie **Sprzedający**.
 6. Od daty podpisania Protokołu Zdawczo – Odbiorczego o przyjęciu szczepionki przez Centralnego Dystrybutora, **Sprzedający** nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe w skutek postępowania odbiorcy niezgodnego z zaleceniami zapisanymi w ulotce producenta, o której mowa w § 4 ust. 6.4.

§ 6.

ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

1. W celu zapewnienia należytego wykonania umowy **Sprzedający** najpóźniej w dniu podpisania Umowy wniesie zabezpieczenie należytego wykonania Umowy w wysokości 2% ceny całkowitej podanej w ofercie, określonej w § 2 ust. 1 na rachunek bankowy **Kupującego** prowadzony w banku: **Narodowy Bank Polski, Oddział Okręgowy w Warszawie nr 51 1010 1010 0017 5913 9120 0000**
2. Zabezpieczenie może być wniesione w jednej lub kilku formach, o których mowa w art. 148 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. *Prawo zamówień publicznych* tj. pieniądzu, poręczeniach bankowych, lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, z tym, że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym, gwarancjach bankowych, gwarancjach ubezpieczeniowych, poręczeniach udzielanych w trybie art. 6 b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. *o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości*.
3. Jeżeli zabezpieczenie wniesiono w pieniądzu **Kupujący** przechowuje je na oprocentowanym rachunku bankowym. **Kupujący** zwraca zabezpieczenie wniesione w pieniądzu z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszt prowadzenia tego rachunku oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy **Sprzedającego**.
4. Zwrot wniesionego zabezpieczenia następuje w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania go przez **Kupującego** za należyte wykonane.

§ 7.

KARY UMOWNE I ZASADY WYPOWIEDZENIA UMOWY I ODSTĄPIENIA OD UMOWY

1. Strony ustalają, że w przypadku, opóźnienia dostarczenia szczepionki do Centralnego Dystrybutora ponad termin określony w § 4 ust. 1, **Sprzedający** zapłaci **Kupującemu** karę umowną w wysokości 0,1 % od wartości niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku, gdy szkoda powstała z przyczyn, o których mowa w ust. 1, przewyższa ustanowioną karę umowną, **Kupujący** ma prawo żądać dodatkowo odszkodowania na zasadach ogólnych.
3. **Kupujący** ma prawo żądać od **Sprzedającego** odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli **Sprzedający** nie wykonuje lub nienależyście wykonuje swoje zobowiązania umowne.
4. W przypadku, gdy **Sprzedający** nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 4 ust. 1, **Kupujący** zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.
 - 4.1. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.
 - 4.2. W przypadku zakupu interwencyjnego **Sprzedający** zobowiązany jest do zwrotu **Kupującemu** różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy.
5. Na **Sprzedającym** ciąży konieczność i ryzyko spełnienia wszelkich wymagań formalnych, merytorycznych i organizacyjnych w zakresie zagwarantowania prawidłowej, zgodnej z obowiązującym prawem i terminowej realizacji umowy.
6. W przypadku, gdy **Sprzedający** straci możliwość zgodnej z prawem realizacji umowy z przyczyn leżących po jego stronie (np. utraci niezbędne uprawnienia) – **Kupujący** może wypowiedzieć umowę ze skutkiem natychmiastowym i w konsekwencji wypowiedzenia – dokonać zakupu interwencyjnego do wysokości pozostałej do zakupienia ilości oraz naliczyć karę umowną w wysokości 10% pozostałej do realizacji po wypowiedzeniu umowy wartości zamówienia a do kary umownej doliczy różnicę cen przedmiotu zamówienia zakupionych w drodze zakupu interwencyjnego.
7. W przypadku, gdy **Sprzedający** nie realizuje umowy należyście (np. dostarcza produkty lecznicze nie posiadające odpowiednich certyfikatów i zatwierdzeń), pomimo wezwania skierowanego w drodze e-mail lub na piśmie, w szczególności nie dostarcza w wyznaczonym w wezwaniu terminie, **nie krótszym niż 15 dni**, ilości zatwierdzonych produktów leczniczych, o których mowa w wezwaniu - **Kupujący** ma prawo wypowiedzenia umowy z przyczyn leżących po stronie **Sprzedającego** i w konsekwencji – dokonania zakupu interwencyjnego do wysokości pozostałej do zakupienia ilości oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10% pozostałej do realizacji po wypowiedzeniu umowy wartości zamówienia a do kary umownej doliczy różnicę cen produktów leczniczych zakupionych w drodze zakupu interwencyjnego.

8. W przypadku odstąpienia **Sprzedającego** od wykonania postanowień niniejszej umowy, **Sprzedający** zapłaci **Kupującemu** karę umowną w wysokości 10% wartości umowy, o której mowa w § 2 ust. 1. Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie § 7 ust. 1. W przypadku częściowego wykonania umowy przed złożeniem przez **Sprzedającego** oświadczenia o odstąpieniu, **Sprzedający** zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości umowy, o której mowa w § 2 ust.1, liczonej od wartości niewykonanej umowy. W wyjątkowych przypadkach, na umotywowany wniosek **Sprzedającego**, **Kupujący** może odstąpić od naliczania kary umownej.
9. W przypadku zwłoki w regulowaniu przez **Kupującego** płatności, w terminach określonych w § 3 ust. 1, **Sprzedającemu** przysługuje prawo żądania odsetek ustawowych od kwoty niezapłaconej wartości faktury.
10. Ww. zasady wypowiedzenia i odstąpienia od umowy nie naruszają możliwości wypowiedzenia i odstąpienia określonych w kodeksie cywilnym.

§ 8.

DOPUSZCZALNE ZMIANY UMOWY

1. Zmian i uzupełnień umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności, przy czym zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, **Kupujący** zastrzega sobie możliwość istotnych zmian postanowień zawartej umowy w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, w niżej przedstawionym zakresie, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy P.z.p.:
 - 1.1. zmiana nazwy własnej szczepionki, zmiana rodzaju formy podania lub zawartości opakowania – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego szczepionki lub być podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji szczepionki, jak również z koniecznością przyspieszenia dostawy, trudnościami transportowymi, trudnościami produkcyjnymi, celnymi, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego szczepionki, a produkt będzie spełniał wszelkie wymagania lecznicze, wymagania prawne i jakościowe określone przez **Kupującego** w specyfikacji istotnych warunków zamówienia;
 - 1.2. zmiana dokumentów wymaganych przy dostawie – w przypadkach uzasadnionych ochroną zdrowia publicznego, gdy występują poważne trudności w zakresie dostępności produktu leczniczego, który posiada kategorię dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 3 i 5 Ustawy z dnia 6 września 2001 r.- *Prawo farmaceutyczne* Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, z uwzględnieniem bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego, może na czas określony wyrazić zgodę na

- zwolnienie w całości albo w części z obowiązku sporządzenia oznakowania opakowania i ulotki dołączanej do opakowania w języku polskim;
- 1.3. zmiana terminów ważności szczepionki – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, trudnościami transportowymi, trudnościami produkcyjnymi, celnymi, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii, jak również trudnościami w dystrybucji i magazynowaniu preparatu, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, i nie będzie miała wpływu na stopień wykorzystania preparatu;
 - 1.4. zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw szczepionki (liczba, miejsce dostaw/-y, opakowanie preparatu w tym opakowanie zewnętrzne) – zmiana ta jest możliwa w przypadku uzyskania przez Kupującego zgody na wydatkowanie środków budżetowych ponad określony termin dostawy oraz zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, trudności produkcyjnych, celnych, opóźnień związanych ze zwalnianiem serii, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu preparatu oraz uwarunkowań społecznych (petycje, protesty, strajki itp.);
 - 1.5. zmiana terminu na przedłożenie Kupującemu dokumentów stanowiących podstawę do dokonania zapłaty, tj. faktury VAT i podpisanego przez Centralnego Dystrybutora oryginału Protokołu Zdawczo-Odbiorczego – zmiana ta jest możliwa w przypadku posiadania przez Kupującego środków finansowych umożliwiających dokonanie zapłaty po określonym terminie dostawy;
 - 1.6. zmiany warunków i terminów płatności –wynikające ze stopnia wykorzystania środków budżetowych i terminów ich wydatkowania,
 - 1.7. zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i cel, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian, jakie będą miały miejsce będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia;
 - 1.8. zmiana danych **Sprzedającego** (np.: zmiana siedziby, adresu i nazwy podmiotu świadczącego przedmiotową dostawę) związana z wewnętrzną reorganizacją w ramach prowadzonej działalności lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie **Sprzedającego**, np.: w formie sukcesji uniwersalnej;
 - 1.9. zmiany wynikające z braku ścisłości pomiędzy zapisami umowy a treścią oferty i/lub SIWZ.
 - 1.10. zmiany związane ze zmianą organizacji **Kupującego**, w tym organizacji pracy spowodowanej nowymi regulaminami, zarządzeniami a ponadto zmiany związane z wpływem innych projektów i zamówień na realizację przedmiotowego zamówienia, itd.,

2. **Kupujący** zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:
 - 2.1. zmiany w obowiązujących przepisach prawa, mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiana sytuacji prawnej lub faktycznej **Sprzedającego** i/lub **Kupującego** skutkująca brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy;
 - 2.2. powstania nadzwyczajnych okoliczności (nie będących „siłą wyższą”), grożących rażąco stratą, których strony nie przewidziały przy zawarciu Umowy;
3. Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek **Kupującego** lub **Sprzedającego**, za zgodą obu stron i zostaną wprowadzone do umowy aneksem.

§ 9.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Nie przedłożenie **Kupującemu** w terminie do dnia **18 grudnia 2020 r.** dokumentów stanowiących podstawę do dokonania zapłaty, tj. faktury VAT i podpisanego przez Centralnego Dystrybutora oryginału Protokołu Zdawczo-Odbiorczego, może skutkować natychmiastowym rozwiązaniem umowy z winy **Sprzedającego**, bez zachowania prawa do wynagrodzenia za dostarczony a nie rozliczony towar. W takim przypadku **Sprzedający** ma obowiązek odebrania dostarczonego a nie rozliczonego towaru na własny koszt w terminie nie dłuższym niż 7 dni od dnia następnego po dniu, w którym **Kupującemu** miały być przedłożone dokumenty stanowiące podstawę do dokonania zapłaty. W razie zaniechania odbioru towaru w określonym terminie, **Kupujący** uprawniony będzie do naliczenia kary umownej w wysokości 0,1% wartości nierozliczonego i nieodebranego towaru.
 - 1.1. W przypadku o którym mowa w ust 1, **Kupujący** zobowiązany jest wydać dostarczony, a nierozliczony towar **Sprzedającemu** na jego żądanie, w terminie nie krótszym niż 3 dni.
2. **Sprzedający** nie może przenosić na osoby trzecie zobowiązań płatniczych **Kupującego** z tytułu niniejszej umowy bez jego uprzedniej zgody wyrażonej na piśmie, ani ustanawiać na nich zastawów bez zgody **Kupującego**.
3. W przypadku, gdy okoliczności "siły wyższej" uniemożliwią którejkolwiek ze Stron chwilowe wykonanie zobowiązań umownych, ustalone terminy zobowiązań umownych będą przesunięte o czas trwania okoliczności "siły wyższej" oraz odpowiednio o czas trwania jej skutków, z uwzględnieniem poniższych postanowień:
 - 3.1. Jako „siłę wyższą” rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy.
 - 3.2. W przypadku, gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami "siły wyższej", zobowiązana jest w terminie 14 dni od

daty zaistnienia ww. okoliczności poinformować drugą Stronę w formie pisemnej o tych okolicznościach podając również uzasadnienie wraz z dowodami.

3.3. Gdy okoliczności "sily wyzszej" uniemozliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się ze swych zobowiazzań umownych przez okres dluzszy niż 30 dni, druga Strona umowy jest upowazniona do odstapienia od umowy.

a. W przypadku odstapienia od umowy w okolicznościach „sily wyzszej” stopień jej wykonania i końcowe rozliczenie powinno być uzgodnione i potwierdzone przez obie Strony umowy;

b. W razie istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w dacie zawarcia umowy, **Kupujący** może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku **Sprzedającemu** przysługuje wynagrodzenie z tytułu wykonanej części umowy.

4. Integralną część niniejszej Umowy stanowi Załącznik nr 1 określający wzór Protokołu Zdawczo-Odbiorczego.

5. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.

6. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku lub na podstawie niniejszej umowy i nierozstrzygnięte polubownie, będą rozstrzygane przez Sąd właściwy dla siedziby **Kupującego**.

7. Umowę sporządzono w 4 jednobrzmiących egzemplarzach po 2 egzemplarze dla **Kupującego** i **Sprzedającego**.

SPRZEDAJĄCY:

KUPUJĄCY:

PROTOKÓŁ ZDAWCZO - ODBIORCZY

Potwierdzenie przyjęcia dostawy

Centralny Dystrybutor:

.....

niniejszym potwierdza przyjęcie od **Sprzedającego** w dniu..... dostawy nr.....

Szczepionka	Ilość	Seria	Data ważności

Załączone dokumenty:

- Kopia faktury,
- Kopia ważnego, aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, lub kopia ważnego, aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
- Orzeczenie o pozytywnym wyniku badań dopuszczających do obrotu każdą dostarczoną partię szczepionki zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001r. *Prawo farmaceutyczne*.
- Oryginalna ulotka w języku polskim zgodnie z zapisami §1 ust. 1.1 Umowy,

Do całkowitego wykonania umowy pozostaje dostawa w ilości:

.....

Uwagi:.....

.....

SPRZEDAJĄCY :

CENTRALNY DYSTRYBUTOR :

.....

.....

/podpis, pieczętka imienna, pieczętka firmowa/

/podpis, pieczętka imienna, pieczętka firmowa/